19日本国特許庁(JP)

⑩ 特 許 出 願 公 開

昭62 - 174250 四公開特許公報(A)

Mint Cl.4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和62年(1987)7月31日

C 08 L 53/02

LLY

6681-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

ブロツク共重合体樹脂組成物 40発明の名称

> 图 昭61-14738 の特

願 昭61(1986)1月28日 四出

明 田 70発 明 者

大分市大字中ノ洲2番地 日本エラストマー株式会社大分

工場内

修 \Rightarrow 明 79発

大分市大字中ノ洲2番地 日本エラストマー株式会社大分

工場内

日本エラストマー株式 人 ②出 顋 会社

弁理士 豊田 の代 理

東京都千代田区有楽町1丁目1番2号

11

1. 発明の名称

プロック共重合体樹脂組成物

- 2.特許請求の範囲
- (1) ビニル芳香族化合物含量が70重量%を越え 95並並%以下である、少なくとも2個のピニル芳 否族化合物を主体とするハードセグメントと少な くとも 1 個の共役ジェン化合物を主体とするソフ トセグメントからなるブロック共近合体樹脂の混 合物よりなる樹脂組成物であって、 跛プロック共 重合体樹脂の混合物が、
- a) メルトフローインデックス(以下NIと略す。 単位 8/10分)が7.0 末摘である上記プロック共派 合体の少なくとも1種以上からなり、その平均NI が1:0 ≤NI<7.0 の範囲にあるブロック共正合体 の群、20~80重量%、
- b) NIが7.0 ≦NI<15である上記プロック共爪台 体の少なくとも1種以上からなり、その平均NIが 7.0 ≤ N1 < 15の範囲にあるプロック共正合体の

群、0~80低温%、

c) NIが15以上である上記ブロック共重合体 の少なくとも1種以上からなり、その平均NIが 15≤ NI< 100 の範囲にあるブロック共血合体の 群. 0~70重量%

から構成され、かつ b) 成分を含む場合は 'b) 成 分と a) 成分の平均N(比 (b) / à)) が 2.5 以 上15末端であることを特徴とする2.5 以上30末編 の利を有するブロック共重合体樹脂組成物。

- (2) ピニル方否族化合物合置が70重量%を超え 95重量%以下である.少なくとも2個のピニル芳 乔族化白物を主体とするハードセグメントと少な くとも1個の共役ジェン化合物を主体とするソフ トセグメントからなるプロック共低合体樹脂分子 鎖中に含まれる最も高分子量のハードセグメント と放も低分子盤のハードセグメントの分子登比 (商分子量/低分子量) が1.0 ~3.0 であること を特徴とする特許請求の範囲第1項記載のブロッ 2 共亚合体树脂組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は通明で物理的特性に使れたプロック共 低合体制脂組成物に関する。

更に詳しくは、透明で、流動性、裏面硬度、側性、耐衝感性のパランスに優れた、MIの異なる 2種以上のプロック共重合体より構成されるプロック共重合体制脂組成物に関する。

[従来の技術]

従来ポリスチレンは優れた適明性、光訳、剛性 等の語特性のほか、安価で加工性に優れるという 特長を有するため、広く一般に利用されている。 しかし、耐衡 想性に劣るところから、シートや フィルム、一部成形品の分野での用途に制限がある。

一方、耐衝撃性ポリスチレンは、未加磁ゴムのスチレン溶液を塊状血合、溶液血合、或いは塊状 一懸調血合して得られたもので、耐衝撃性には低れるものの、一般に不透明であり、透明性を要求される用途には使用できない。

ポリスチレンの透明性と耐衝撃性ポリスチレン

の耐衝型性を併せ持つスチレン系制脂として、アニオン重合法によるピニル 芳香族化合物と 共役 ジェン化合物とのプロック 共重合体に関する提案が近年数多く見られるようになってきた。

そのようなものとして例えば特公昭47-3252 号公根、特公昭47-28815号公根には、ビニル芳香族化合物単量体と共役ジェン化合物単量体を交互に、かつ各々2回以上添加反応させて得られる所

コルチブロック共取合体について明示されてい

また、特公昭48-2423 号公報、特公昭58-10410 号公報には、阿末端にビニル芳香族化合物近合体 ブロックを有し、中間に共役ジェン化合物を主体 とする近合体ブロックを配した所聞3型審談ブロック共近合体について明示されている。

更に、特別的59-187048 号公根には、ビニル芳 舌族化合物と共役ジェン化合物とからなる放射状 のブロック共重合体樹脂に、それよりも共役ジェ ン含有量が高い直鎖状のブロック共重合体をブレ ンドした組成物が開示されている。

しかしながら、これらブロック共重合体樹脂はいずれも共通して、耐衝撃性の改良と同時に、流動性、表面硬度、物性が低下するという問題を有している。

[発明が解決しようとする問題点]

以上に述べた如く、従来の技術で得られるブロック共重合体樹脂の耐衝整性と、流動性、要面硬度、剛性とは二律背反の関係にあり、これらを同時に満足する技術は未だ見出せていない。

本発明者らは、かかる状況下において、透明で、耐衝撃性と遊動性、要面硬度、解性とのバランスに優れたプロック共业合体樹脂の開発を目的として規意検討を行なった。

その新果、特定の川の範囲を有するブロック共 低合体を特定の組成で混合することによって、通 明で、統動性、表面硬度、剛性を扱うことなく耐 衝撃性を改良し得るという、従来の知見では予想 し得なかった事実を見出し、本発明を完成するに 至った。

[周顕点を解決するための手段]

即ち、水発明は、ビニル芳香族化合物含量が70重量%を越え95重量%以下である、少なくとも2個のビニル芳香族化合物を主体とするハードセグメントと少なくとも1個の共役ジェン化合物を主体とするソフトセグメントからなるブロック共近合体側脂の混合物よりなる樹脂組成物であって、はブロック共近合体側脂の混合物が、

- a) メルトフローインデックス (以下NIと略す。 単位 8/10分) が 7.0 未満である上記ブロック 作 1.0 合体の少なくとも 1.0 程以上からなり、その平均 1.0
- b) NIが7.0 ≤ NI < 15である上記プロック 共 重合 体の少なくとも 1 種以上からなり、その平均 NIが 7.0 ≤ NI < 15の 範囲にあるプロック 比重合体の 4.0 ~ 60重量%、
- c) NIが15以上である上記ブロック共近合体 の少なくとも 1 稲以上からなり、その平均NIが I5≤ NI< 100 の福朗にあるブロック共正合体の 群、0~70重量%

から構成され、かつ b) 成分を含む場合は b) 成分と a) 成分の平均 NI比(b) / a))が 2.5 以上 15未満であることを特徴とする 2.5 以上 30未満の NIを 存するプロック共 重合体樹脂組成物に関し、透明で、樹衝撃性と流動性、裏面硬度、開性とのバランスに優れたプロック共重合体樹脂を提供するものである。

木角明におけるブロック共血合体樹脂組成物は、優れた透明性を有し、かつ、従来の単一NI、或いは単一に近いNIを有するブロック共脈合体樹脂に比し、旋動性、変症硬度、開性が同等の場合にはより優れた耐衝感性を有し、耐衝感性が同等の場合は、より優れた流動性、表面硬度、開性を有するという特徴を示す。

即ち、木苑明のブロック氏型合体樹脂組成物の物性バランスは、単一NIのブロック共近合体樹脂では遠域し得ないものである。

以下に本発明の詳細を説明する。

ŀ١.

)

a), b), c) 3 成分のより好ましい組成は、a)成分 30~70重量%、b)成分 0~50重量%、c)成分 0~60重量%であるが、特に好ましい組成はa)成分 30~70重量%、b)成分が含まれておらず、c)成分 70~30重量%である。

尚、a)成分の平均NIが1.0 未満、或いはc)成分の平均NIが100 以上となる場合は、優れた物性バランスを得ることができない。

本発明を構成する、ビニル芳呑族化合物合産が70重量%を越え95重量%以下で、少なくとも2個のビニル芳香族化合物を主体とするハードセグメントと少なくとも1個の共役ジェン化合物を主体とするソフトセグメントとからなるブロック共重合体は一例として以下の如き一般式で裏わされる。

一般式

 $A(B-A)_n$, $(A-B)_{n+1}$, $B(A-B)_{n+1}$, $((A-B)_{n}A)_{a}X$, $((B-A)_{n})_{a}X$,

[(B-A) B+ X

本発明のプロック共並合作樹脂組成物は上記の如く、a)。b)。c)の3成分からなるが、a)成分が必須成分である。

しかし、a)成分単独では本発明の効果は得られず、b)成分又はc)成分、或いはその闪方と配合する必要がある。その際a)成分は少なくとも20重量%以上配合物中に含まれていなければならず、20重量%未満では優れた耐衝撃性を得ることができない。また、a)成分が80重量%を越えると耐衝撃性のほか、強動性もやや劣るものとなる。

中間のNI値を有するb)成分は組成物中に含まれていずともよい。含まれる場合は、b)成分とa)成分の平均NIの比が少なくとも2.5 以上になるよう双方の平均NI値に差がなくとはならない。平均NI比が2.5 未満では優れた耐衝撃性を発現することができない。b)成分は最高80重量光まで混合することができるが、80重量光を終えるとやはり耐衝撃性の劣ったものとなってしまう。

c)成分はb)成分の含まれていない場合に必須成分となるが、70低量%を越えることは出来な

ここに、Aはビニル芳香族化合物を主体とするハードセグメント、Bは共役ジェン化合物を主体とするソフトセグメントを表わし、nは1~5の整数、mは2~20の整数を示す。またXは多官使性新合剤の疫基を変わす。

Aプロックを形成するビニル芳香族化合物としては、スチレン、パラメチルスチレン、第3級プチルスチレン、αーメチルスチレン等があり、この中から1種またはそれ以上が選ばれる。好適にはスチレンが用いられる。

Bプロックを形成する共役ジェン化合物としては、1,3-ブタジェン、インプレン等があり、この 中から1種又はそれ以上が選ばれる。好適には 1,3-ブタジェンが用いられる。

多官能性結合剤としては、酢酸エチル、アジピン酸ジェチル、テレフタル酸ジメチルの如きモノエステル、及びポリエステル、エポキシ化大豆油、エポキシ化亜麻仁油、エポキン化1.2-ポリブタジェンの如きポリエポキサイド、ジブロムエタン、四塩化ケイ紫の如きポリハライド、ジビニル

ベンゼンの如きポリビニル芳香族化合物、トルエンジインシアネート、その他ポリイミン、ポリアルデヒド、ポリケトン、ポリアンハイドライド等に該当する種々の化合物が使用できる。

)

前記一般式において、AプロックとBプロックの境界は双方の単量体ユニットの濃度が連続的に変化する所額テーパー構造であっても良いし、明酸に各プロックが区別される所都完全プロック構造であっても良い。

また、Aプロック中のピニル芳香族化合物含量、及びBプロック中の共役ジェン化合物含量は各ペ少なくとも80重量%以上、好ましくは80重量%以上必要とする。

更に、各プロック共近合体中のビニル芳香族化合物含量は70重量%を越え85重量%以下、好ましくは72~85重量%である。

プロック共 直合体の製造方法としては従来公知 の手法をそのまま用いることができる。

即ち、不括性炭化水素溶媒中、アニオン重合開始剤として有機リチウム化合物を用いて、ビニル

芳香族化合物と共役ジェン化合物とを共重合する ものである。

不恐性皮化水炭溶媒としては、シクロヘキサン、ない、n-ヘキサン、イソオクタン、トルエン、キシレンでが使用できる。これらの2種物としてまい。また、有機リチウムであるが、他にエチルリチウム、n-ブチルリチウム、s-ブチルリチウム、n-ブチルリチウム、n-デシルリチウム、n-ブリチウム、n-デシルリチウム、n-デシルリチウム、n-デシルリチウム、n-デシルリチウム、ローブチウム、シクロヘキシルリチウムで使用で追り、近路では変換中に少量を共存されておいている。

エーテル類として、ジエチルエーテル、ジフェニルエーテル、テトラヒドロフラン、ジエチレングリコールジメチルエーテル等が、第三級アミン類としてはトリメチルアミン、トリエチルアミ

ン、テトラメチルエチレンジアミン等がある。

プロック共正合体製造の一例として以下の方法がある。

不活性皮化水素溶媒中、有機リチウム開始剤を用い、第一段としてのビニル芳香族化合物単量体を反応せしめ、反応終了接系内に第二段としてジプロック型ポリマーを形成し、更に第三段としてビニル芳香族化合物単量体を振加反応して直鎖いはニ股目以降の反応を繰り返してA-(B-A)。型マルチプロック共血合体を得る方法。

上記方法において、第二段としてビニル方香族化合物単型体と共役ジェン化合物単型体を阿時に系内に添加反応して所謂テーパー構造を含むA-B-A型ブロック共重合体を得る方法。或いは第二段の反応を繰り返すことによってテーパー構造を含むA-(B-A)=型マルチブロック共重合体を得る方法。

第二段として共役ジェンを添加反応した後、前

一記多官能性結合剂で処理し、放射状プロック共重合体を得る方法。

第一限としてビニル芳香族化合物単量体と共役 ジェン化合物単量体の配合物を反応し、少なく ともこの操作を2回以上繰り返して直鎖状の (B-A)n・1型ブロック共正合体を仍る方法。

本発明においてはいかなる丘合法で得られたものであってもよいが、好ましくは完全ブロックA-B-A 型が用いられる。

尚、本苑明で言うメルトフローインデックス (MI) とは、ASTN D 1238、G条件(温度200 ℃、荷重5 kg)で測定された値を言い、単量体の量に対する有機リチウム化合物の量によってコントロールされる。

製プロック共重合体製造時、時として反応指性を失ったA-B ジブロック共重合体を生成することがあるが、最終生成物中に含まれるA-B ジブロック共重合体の量は多くとも40%以内、好ましくは30%以内にとどめることが好ましい。

疎プロック共重合体中のハードセグメントの分

子位は通常5.000 ~200.000 の範囲にあるが、ブロック失近合体分子鎖中に含まれる最も高分子屋のハードセグメントと最も低分子量のハードセグメントの分子量比(高分子量/低分子量)が1.0 ~3.0 であることが好ましい。

)

缺分子型比が3.0 を越えると成形品、特に射出成形品等において、射出方向に対して平行と直角方向で収縮挙動が異なり、そのため成形品が反ったり、物理特性に方向性が出たりする問題を生じることがある。

ハードセグメントの分子亞比は以下の如き方法 で算出する。

ブロック共重合体がテーパー構造を有するもの、例えばB₁-S₁-B₇-S₂ において、B₁-S₁ 間、B₇-S₂ 間にテーパー構造を有する場合、B₁-S₁

水発明を構成するプロック共取合体のポリマー構造は、遊客前記一般式から選択された1 種からなるが、a),b),c)3 波分が互いに異なるポリマー構造を有していてもさしつかえないし、各1 成分が異なるポリマー構造のプロック失函合体よ

り成り立つものであっても良い。

本角男のブロック共正合体樹脂組成物全体のビニル芳香族化合物合量は、70重量%を越え95重量%以下であることが必要である。70重量%以下では表面硬度、開性の苦しく低いものとなり、95重量%を越えるともはや優れた耐衝燃性を維持し得なくなる。好ましくは72~85重量%である。

本免別のプロック共近合体制胎組成物全体のNI は2.5~30の範囲にあることが好ましい。2.5 未 満では流動性が劣るため、成形性が損なわれ、 30を越えると耐衝標性の改良効果が見られなくな る。流動性と耐衝響性の面からより好ましいNI 個は5.0~25である。

本党明のプロック共正合体樹脂組成物を調製する方法としては、例えば以下の何きものがある。

バッチ式反応において、右機リチウム開始 刑話 加量を種々に変えることによって得た NIの異なる ブロック共重合体のポリマー 都被を特定の組成で 均一混合した後、スチームストリッピング法、波 いは熱ロール法によって溶媒を除去、固形のブロック共重合体樹脂組成物を得る方法。

連続的反応において、反応時間の経過と共に打破リチウム開始剤の添加量を断続的に変え、所望の別値と組成になるよう調製し、反応終了後得られたポリマー溶液を更に均一混合し、前記方法で固形のブロック共正合体樹脂組成物を得る方

MIの異なる関形のプロック共正合体を特定の組成で予めドライブレンドし、押出機等で均一組合する方法。

いずれの方法を用いても良く、状況に応じて適 企選択すれば良い。

本発明のプロック共正合体制脈組成物には更に 他の目的で各種改質材、添加剤を配合することが できる。

東貫材の例としては、ビニル芳香族化合物合行 量が70%以下のビニル芳香族化合物と比役ジェン 化合物とのブロック共正合体エラストマー、汎用 ポリスチレン、ポリパラメチルスチレン、ポリ

特開昭62-174250(8)

αーメチルスチレン、アクリロニトリルースチレン系樹脂、スチレンーブタジエンーアクリロニトリル系樹脂、メチルメタクリレートースチレン系樹脂、スチレンー無水マレイン酸系樹脂、ゴム変性耐断症性ポリスチレン、ポリフェニレンエーテル樹脂、ポリカーボネート樹脂等があり、これらから1種、或いは目的に応じて数種を適宜組み合わせて用いることができる。

また、添加剤の例としては、酸化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤、ブロッキング防止剤、滑剤、格電防止剤、顔料、可塑剤、粘着付与剤等がある。

このうち散化防止剤としては、一例として
2,6-ジ-t-ブチル-4-メチルフェノール、トリス(ノニルフェニル) ホスファイト、2-t-ブチル
-8-(3-t-ブチル-2-ヒドロキシ-5-メチルベンジル)-4-メチルフェニルアクリレート、ローオクタデシル-3-(4'-ヒドロキシ-3'-5'-ジ-t-ブチルフェニル) プロピオネート、2-2'-メチレンービス(4-メチル-8-t-ブチルフェノール) 等が、
宏外級吸収剤、光安定剤としては、一例として

機を用いて、MIの異なる10種類のA₁-B-A₂ 型のプロック共低合体樹脂を調製した。

十分に窒素置換した反応器に脱水処理したシクロヘキサン 5 50 重量部とテトラヒドロフラン 0.15 重量部を住込んだ。次いで、第一段目としてのスチレンモノマー 42 重量部を住込み、ジャケットに温水を通じて内容物温度を 70℃に設定した。 各種量の n-ブチルリチウムを 10重量%シクロヘキサン溶液の形で系内に添加、反応を開始した。

スチレンの反応ピーク温度検出後10分で第二段日として1.3-ブタジェンモノマー23重量部を緩加し、反応を続けた。1.3-ブタジェンの反応ピーク温度検出後10分で第三段日として更にスチレンモノマー35重量部緩加し、反応を完結させた。反応終了後ポリマー溶液に2.8-ジ-tーブチル-4ーメチルフェノールとトリス(ノニルフェニル)ホスファイトを40.5 重量部添加した。

かくして得られた10種のポリマー裕液を、まず 個別に熱ロールにて裕媒を除去し、押出機でペ レット化し、各ペレットを東芝機破解社製IS-80A 2-(2'-ヒドロキシ-5'-メチルフェニル) ベンゾ トリアゾール、2-(2'-ヒドロキシ-3'-t-ブチル-5'-メチルフェニル)-5-クロロベンゾトリア ゾール、p-t-ブチルフェニルサリシレート、ビス (2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジン) セパケート、ビス(1,2,2,6,6-ペンタメチル-4-ピペリジル) セパケート等がある。

またブロッキング防止剤、耐剤、構電防止剤としては、一例として脂肪酸アマイド、エチレンビスステアロアマイド、ソルビタンモノステアレート、脂肪族アルコールの飽和脂肪酸エステル、ペンタエリスリトール脂肪酸エステル等の中から選択することができる。

[灾施例]

以下に木発明の実施例を示す。

皮施例1~7及び比較例1~11

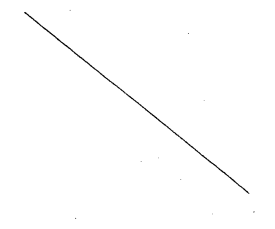
ジャケットと攪拌機のついたステンレス製反応

(5 オンス射山成形板)を用い200 でにて好さ 3 mmの射山成形板を得た。

第1 製に各ペレットの場本特性と射山成形物性 を示す。

次いで、上記ポリマー溶液を種々の組み合わせで所定位配合し、 同様の操作で射出成形板を得た。

第2次にそれらの射山成形物性を示す。



1 波

ポ	リマー構造	A 1 - B - A 2									
#	ンプル名	a - 1	a - 2	a - 3	a-4	b-1	b - 2	c - 1	c - 2	c - 3	c - 4
モノマー りの n - 重量部	- 100 重量部あた ブチルリチウム	0.040	0.070	0.080	0.090	0.100	0.110	0.120	0.130	0.140	0.180
	NI (G) (g/10 分)	0.8	2.2	3.8	5.4	8.1	l 2	18	28	5 4	120
本	スチレン含量 (%)	77	77	77	77	77	77	77	77	77	77
特性	ブロックスチレン合趾 (な)	77	77	77	77	77	77	77	77	77	77
	Ai/A: 分子位比					1.2				,	
比	較例		1	2	3	4	5	6	7	8	
推 1) 财	ダート新整備 (kgf·cm)	-	2 5	22	18	12	10	8	< 5	< 5	-
Ηti	曲 げ 郊 性 単 (kg/cm²)	-	17,000	18.000	18,000	17,000	18,000	18,000	18,000	18,000	-
岐 形	ロックウェル 硬 度 (Rスケール)	_	95	8 7	97	96	97	96	96	97	-
110	20 Nr 60 Ut	-	28	28	В	28	2 B	2 B	28	В	
l ±±	Haze (%)	-	4	3	3	3	2	2	2	2	<u> </u>

郎 2 級

			卫监例 1	夹 施 例 2	火焰例3	災施例4	买施例 5	火施例 6	実施例7	比較何 9	比较级 10	比較例目
	a)	サンプル名 (弱合比)	a-1, 2, 3, 4 (10/10/10/10)	a-1, 2, 3, 4 (12.5/12.5/12.5/12.5)	a-1, 2 (25/25)	a-2, 3 (25/25)	a-3, 4 (25/25)	a-2 (50)	a-2 (25)	a-1 (50)	a-2 (50)	a-3, 4 (25/25)
7	成分	Arrini (C)	2.3	2.3	1.1	2.8	4.5	2.2	2.2	0.8	2.2	4.5
7 1 1	ь)	サンプル名(混合比)	b-1, 2 (10/10)						b-1, 2 (25/25)			b-1, 2 (25/25)
火 爪 介	成分	本下WI (G)	9.8						9.8			9.9
华胡斯瓦介	c)	サンプル名(私合比)	c-1, 2, 3, 4 (10/10/10/10)	c-1, 2, 3, 4 (12.5/12.5/12.5/12.5)	c-1, 2 (25/25)	c-2, 3 (25/25)	c-3, 4 (25/25)	c-3 (50)	c-3 (25)	c-3 (50)	c-4 (50)	
	成分	주 보게 (C)	42	42	22.4	39	80	54	54	54	120	
胁	45 a)/	b)/c)組成	40/20/40	50/ 0/50	间左	li4左	闭左	阿た	25/50/25	50/ 0/50	附た	50/50/ 0
	混合	特 N I (G)	10	10	5	10	18	11	10	6	18	7.
(): 1) 94		ト粉 性间 (kgf·cm)	38	42	35	32	17	30	10	14	7	15
H		f 夘 性 祁 (kg/cm²)	17,000	17,000	18,000	18,000	17,000	18,000	17,000	18,000	18,000	18,000
城		ウェル硬度 (Rzナーn)	97	98	97	96	96	87	98	97	97	97
15	20	雅 健 腹	2B	28	28	28	29	28	28	2B	28	2B
t li	На	z e (%)	4	4	4	4	3	4	3	3	4	3

科: 1) 外川成形物性 ダート樹魚側:ASTM D-1708 に準拠 ロックウェル硬度:JIS K-7202に準拠

曲げ弾性率:ASTN 0-790に準拠 Haze: JIS N-8714にが拠

郊 3 表

第1次に示される唯一N1のプロック共函合体樹脂は透明性と表面硬さには優れるものの、逸動性の向上(N1値の増加)と何時にダート衝撃値が著しく低下する。

一方、第2変に示される本発明のプロック共重 合体制脈組成物は、もとは第1変のポリマーと同 一のものでありながら、流動性とダート衝撃値の バランスが大きく改良され、しかも、透明性、表 而硬度は全く損なわれていないことがわかる。 実施例8.9及び比較例12.13

-B/A? 部は1.3-ブタジェンモノマーとスチレンモノマーを同時に系内に緩加して反応したことを 症味する。得られたポリマーの基本特性を第3表に、それらの射出成形物性を第4表に示す。

本発明のプロック共业合体樹脂組成物のダート 衝撃値と開性、表面硬度のパランスが、単一MI値 わ有するものに比べ大きく改良されていることが わかる。

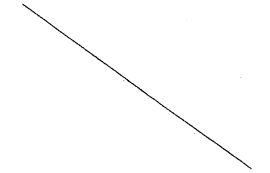
र्गर	リマー構造	A1 -B/A2							
Sı-	B/S2 組成	4 0	-25/	3 5	43-20/37				
Ħ	ンプル名	a-5	b-3	c-5 a-6 b-4			c-6		
	ー100 重量部あた -ブチルリチウム	0.065	0.095	0.125	0.080	0.090	0.120		
15	N1 (G) (g/10 分)	3.0	8.8	36	2.5	9.1	4,1		
本 特 性	スチレン含量 (%)	75	75	75	80	80	80		
	ブロックスチ レン合量 (%)	83	63	83	68	68	68		
	AI/Az 分子亞比	1.7			1.7				

第 4 褒

			実施例8	比較例12	実施例 9	比較例13
ブ	a)	サンプル名	a-5		a-6	
, 	成分	平均NI (C)	3.0		2.5	
力	b)	サンプル名		b-3		b-4
重企	成分	在FMI (C)		8.8		9.1
体例	c)	サンプル名	c-5		c-6	
脂和	成分	4도NI (C)	36		41	
合物	a)/b)/c)組成	50/ 0/50	0/100/ 0	50/ 0/50	0/100/ 0
119	制介	物N1 (G)	10	9	10	9
M M	# -	ト資幣値 kgf·cm)	>185	150	145	72
谜		が性率 kg/cm²)	12,000	12,000	15.000	15,000
形物		ゥェル硬度 Rスケール)	62	63	80	80
	新 :	张 硬 歧	5B	5B	48	48
性	Haz	e (%)	3	3	2	. 2

灾施例10~12

前述と同じ関係で、 S_2/S_1 組成とNIの異なる S_1-B-S_2 型ブロック共重合体樹脂の調製を行なった。評価に供したブロック共重合体樹脂は、いずれもa)成分に相当する $1.0 \le NI < 7.0$ の範囲のNIを有するものと、c)成分に相当する $1.5 \le NI < 100$ の範囲のNIを有するものとの等型ブレンド物とした。



亦 5 表

		实施	81 10	灾施		支施例12	
A1 -	B-Az 亚拉組成	40-20-40		25-2	0-55	15-20-85	
战	成 分(混合比)		c) (50)	a) (50)	c) (50)	a) (50)	c) (50)
モノマー100 重量 部あたりのn-ブチ ルリチウム重量部		0.08	0.12	0.08	0.12	0.08	0.12
N	11 (G)	4.8	20	5.3	22	4.7	24
1.5	和/Ai 分子量比	1.	0 .	2.	2.2		3
塔人	混合物NI (G)	10		11		11	
特	スチレン含型 (%)	80		80		80	
性	ブロックスチレ ン合量 (%)	80		80		80	
	ダート衝撃値 (kgf·cm)	31			30		27
印料	朗げ外性経 (kgf/cm²)	19,000		18,000		19.000	
拢	ロックウェル硬度 (R25-6)	>100		>100		>100	
形	約年硬度		В		В		В
物	Haze (%)		3	3		3	
性	柱 2) 成形品の反り	◎(0.1mm以下)		(0.6mm)		× (2.8mm)	

学の加工ができ、種々の収形品、シート、フィルム、チューブとすることができる。

水光明のプロック共正合体制脂組成物は更に、 洗動性に優れ、成形時の反りがなく、物理特性が 均一であるところから、特に大型の射出成形品用 途に遊している。そのようなものとしては、例え ほ、コンテナー、収納ケース、DA機器部品、弱電 部品、玩具、食品容器、日用品、雑貨等が挙げら れる。

かくして得られた城形品は、透明、 設面肌が滑 らか、割れにくい、 傷が付きにくい、 応力に対し て変形しにくい、 物性が均一、 と言った数々の特 及を打するものである。

性 2) 成形品の反りの評価方法

縦405mm、横305mm、深さ75mm、内以3mmの箱型容器を射出成形し、得られた成形品を底を上にして水平面上に置くと、成形品に反りがない場合はその4間が全て水平面と接触するのに対し、反りがある場合はその1、又は2間が水平面より浮き上がる。

そこで、水平面より浮き上がった距離の合計を 水め、 その値から下記のような評価を行なっ た。

水平面から浮き上がった。 距 雕 の 合 計	反	ij	Ø	#	価
0.5mm 未构			0		
0.5 以上1.0mm 未満			0		
1.0 以上2.0== 未满			^		
2.0mm 以上			×		

「発明の効果」

本発明のプロック | (重合体 樹脂組成物は、通明で、優れた耐衝撃性、表面硬さ、剛性を有するため、各種成形品の成形素材として好適である。

即ち、適常の熱可塑性樹脂と同様に射出成形、 射出中空成形、押出成形、インフレーション成形